REVERSIBLE THERMAL RECORDING MATERIAL

(43) 14.9.1988 (19) JP (11) 63-221087 (A)

(21) Appl. No. 62-55650 (22) 10.3.1987 (71) RICOH CO LTD (72) YOSHIHIKO HOTTA(1)

(51) Int. Cl. B41M5/18,B41M5/26,G01K11/16//C09K3/00,C09K9/00

PURPOSE: To form a sharp image by enhancing thermal sensitivity, by providing an overcoat layer based on silicone rubber or resin on a thermal layer reversibly

The thickness of the overcoat layer may be the min. one molecule since a molecular substance dissolved therein (a solvent not dissolving the org. lowto form a thermal layer which changes in transparency reversibly in dependence therein is applied to the thermal layer and dried to form an overcoat layer. CONSTITUTION: A solution having a resin base material and an org. lowmolecular substance is used) or a dispersion prepared by dispersing the org low-molecular substance in the solution of the resin base material is applied to a support such as a plastic film, a glass plate or a metal plate and dried on temp. Further, a liquid having silicone rubber or resin dissolvent or dispersed factor exerting effect on friction coefficient is limited by surface physical properchanging in transparency in dependence on temp. ties and is pref. about 3µm at the most.

訂正有り

⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 221087

<pre> ⑤Int Cl.4 </pre>	識別記号	庁内整理番号		❸公開	昭和63年(1	988) 9月14日
B 41 M 5/18 5/26	$\begin{smallmatrix}1&1&3\\1&0&2\end{smallmatrix}$	7447-2H 7265-2H				
G 01 K 11/16		7269-2F				
// C 09 K 3/00 9/00		E-6683-4H E-6755-4H	審査請求	未請求	発明の数 1	(全5頁)
3/00 .		E-0/33-411	企 直胡水	不明水	光ツツメ	(王ヶ貝)

母発明の名称 可逆性感熱記録材料

②特 顧 昭62-55650

20出 顧 昭62(1987)3月10日

砂発 明 者 堀 田 吉 彦 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内
 砂発 明 者 久 保 敬 司 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内
 ⑪出 願 人 株 式 会 社 リ コ ー 東京都大田区中馬込1丁目3番6号

砂代 理 人 弁理士 佐田 守雄 外1名

明報書

1. 発明の名称

可逆性感熱記録材料

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 支持体上に樹脂母材とこの樹脂母材中に分散された有機低分子物質を主成分としてなり、 温度に依存して透明度が可逆的に変化する感 熱層と更にその上にシリコーン系ゴム又はシ リコーン樹脂を主成分とするオーバーコート 層を設けたことを特徴とする可逆性感熱記録 材料。
- 3. 発明の詳細な説明

技術分野

本発明は温度による感熱体の可逆的な透明度 変化を利用して記録及び消去を行なう可逆性感 熱記録材料に関する。

従来技術

可逆的な記録及び消去が可能な感熱記録材料 として支持体上にポリエステル、ポリアミド等 の樹屋中に高級アルコール、高級扇助競等の有 機任分子物質を分散した感熱層を設けたものが、 例えば特開昭54-119377号、四55-154198号等で 知られている。この種の記録材料による記録、 即ち顧像形成及び消去は感熱層の温度による透 明度変化を利用したものである。

しかし従来の可逆性感熱記録材料においては 表面をサーマルヘッド等で加熱して関像形成する際、これら加熱手段との摩擦が大きいため、 充分な密着が持られず、このため熱感度が低下 する結果、鮮明な関像を形成することは困難で あった。

目 的

本発明の目的はサーマルヘッド等の加熱により画像形成する際にこれら加熱手限との密着性、 従って熱感度を向上させて鮮明な画像を形成で きる可逆性感熱記録材料を提供することができ る。

構 成

本発明の可逆性感熱記録材料は支持体上に樹脂母材とこの樹脂母材中に分散された有機低分

子物質を主成分としてなり、温度に依存して透明度が可逆的に変化する感熱層と更にその上に シリコーン系ゴム又はシリコーン樹脂を主成分 とするオーバーコート層を設けたことを特徴と するものである。

に着色部材の色の顕像として認識できる。

以上のような層状感熱部材への記録及び消去 は、少なくとも10⁴回程度繰り返すことができ ス

本発明では以上のような層状態熱部材の感熱 層上に更にシリコーン系ゴム又はシリコーン樹 麗を主成分としたオーバーコート層を設けるこ とにより、こうして得られた可逆性感熱記録材 料表面の摩擦係数を大幅に低下させることがで きる。ところでサーマルヘッドの中でも特にラ インヘッドで加熱、質像形成する場合には記録 材料はヘッドとプラテンローラーとの間に挟ま れ、ヘッドに押圧されながらプラテンローラー の動きに合せて動き、相対的にヘッドとの位置 が動いて1ライン毎に選択的に加熱され、頭像 形成されて行くが、その際、本発明の可逆性感 熟記録材料は、前述のように表面の確認係数が 非常に小さいため、ヘッドに押圧されながら動 く際にも非常に滑らかであり、このためヘッド との間に空気の入る余地は少なく、即ちヘッド

に加熱し、常温に戻せば、再び白潤不透明状態 に戻る。即ち常温で不透明及び透明の両形態並 びにその中間状態をとることができる。

一方、層状感熱部材全体をT,以上の温度に加熱した後、T。以下の常温に戻し白潤、不透明化した後、サーマルヘッド等で部分的にT。 ~T。間の温度に加熱してその部分を透明化すれば白色面に透明画像が形成される。そしてこのような透明画像を有する層状感熱材の裏面に着色部材を配置すれば、この画像は白地を背景

との密着性が良く、その結果、サーマルヘッド からの記録材料への無の伝達、即ち無感熱が良 好となる。

本発明の可逆性感無記録材料を作るには一般には下記方法により支持体上に感熱層を形成後、オーバーコート層を形成する方法が採用されるが、(1)の工程では特に支持体を用いずに、感熱層材料を通常の成膜法によって自己支持性の感熱シートとしてもよい。

- (1) 樹瀬母材及び有機低分子物質を溶解した溶液、又は樹脂母材の溶液(溶剤としては有機低分子物質を溶解しないものを用いる)に有機低分子物質を微粒子状に分散してなる分散液を、プラスチックフィルム、ガラス板、金属板等の支持体上に塗布乾燥して感熱層を形成する。
- (2) その上にシリコーン系ゴム又はシリコーン 横崩を溶解または分散した液を塗布乾燥して オーバーコート層を形成する。なおこの溶液 又は分散被には必要あれば硬化剤、硬化促造

剤、触媒等を混合してもよい。

感熱層形成用の溶媒としては、有機低分子物質及び機耐量材の種類によって各種のものを用いることが可能である。例えばテトラヒドロフラン、メチルエチルケトン、メチルイソプチルケトン、クロロホルム、四塩化炭素、エタノール、トルエン、ベンゼン等の有機溶剤が挙げられる。

なお、こうして形成される感熱層においては、 有機低分子物質は樹脂母材中に微粒子として分 散状態で存在する。

感然別に使用される樹脂母材は有機低分子物質を均一に分散保持した皮膜又はシートを整ちた透明時の透明度に影響を放ったが、最大透明時の透明度に影響を依然のない。このため樹脂母材は透明性の良い樹脂としてはポリなのなった。 世間としてはポリない 塩化ビニル~酸ビニル~マレイン酸共生の 生生 化ビニル~静酸ビニル~マレイン酸共生 生 化ビニル~静酸ビニル~マレイン酸共

飽和ハロゲン脂肪酸またはこれらのエステル、 アミド、またはアンモニウム塩;アリルカルポ ン酸またはそれらのエステル、アミドまたはア ンモニウム塩;ハロゲンアリルカルボン酸また はそれらのエステル、アミド、またはアンモニ ウム塩;チオアルコール;チオカルポン酸また **はそれらのエステル、アミン、またはアンモニ** ウム塩;チオアルコールのカルポン酸エステル 等が挙げられる。これらは単独で又は2種以上 混合して使用される。これらの化合物の炭素数 は10~60、好ましくは10~38、特に10~30が好 ましい。エステル中のアルコール基部分は負和 していても飽和していなくてもよく。またハロ ゲン直換されていてもよい。いずれにしても有 機低分子物質は分子中に酸素、窒素、硫黄及び ハロゲンの少なくとも1種、例えば一〇H. -COOH, -CONH, -COOR, -NH-, -NH₁, -S-, -S-S-, -O-, An ゲン等を含む化合物であることが好ましい.

更に具体的にはこれら化合物にはラウリン酸、

合体、塩化ビニル~アクリレート共重合体等の 塩化ビニリデン~塩化ビニル共重合体、塩化ビニリデン~塩化ビニル共重合体等の ニリデン~アクリロニトリル共重合体等の ピニリデン系共重合体;ポリエステル;ポリア ミド;ポリアクリレート マメタクリレート ト まないはアクリレート~メタクリレート 体、シリコン樹脂等が挙げられる。これらは 独で或いは2種以上混合して使用される。

一方、有機低分子物質は第1図の程度T。~ T,を選定することに応じて適宜選択すればよ いが、酸点30~200℃、特に50~150℃程度のも のが好ましい。このような有機低分子物質とし ではアルカノール;アルカンジオール ンアルカノールまたはハロゲンアルカンジー ル・アルキルアミン;アルケン・アルケン・アルケン・アルカン・アルカン・アルカン・アルケン・アルカン・アルケン・アルケン・アルケン・アルケン・アルケン・アルケン・アルケン・カロアルキン・カロアルキン・カロアルキン・カロアル・東たはアンモニウム塩;飽和またはアンモニウム塩;飽和またはアンモニウム塩;

ドヂカン酸、ミリスチン酸、ペンタデカン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ペヘン酸、ノナデカン酸、アラキン酸、オレイン酸等の高級脂肪酸;ステアリン酸メチル、ステアリン酸テトラデシル、ステアリン酸オクタデシル、パルミチン酸テトラデシル、ペヘン酸ドコシル等の高級脂肪酸のエステル;C1xH32-O-Cx4H32

C10H23-S-C10H37, C12H26-S-C12H28
C10H23-S-C10H32, C12H26-S-S-C12H32

CH2 - CH2 - COO (CH2) 22 - CH - CH3 - CH3

CH3 - CH4 - COO (CH4) 22 - CH - CH4 - CH3

CH3 - CH4 - COO (CH4) 22 - CH - CH4 - CH3

CH3

 $\leq \frac{\text{CH}_{\text{a}} \cdot \text{CH}_{\text{a}} \cdot \text{OCOC}_{\text{a}} \text{H}_{\text{a}}}{\text{CH}_{\text{a}} \cdot \text{CH}_{\text{a}} \cdot \text{COCO}_{\text{a}} \text{H}_{\text{a}}}, \quad \leq \frac{\text{CH}_{\text{a}} \cdot \text{CH}_{\text{a}} \cdot \text{COCO}_{\text{a}} \text{H}_{\text{a}}}{\text{CH}_{\text{a}} \cdot \text{COCO}_{\text{a}} \text{H}_{\text{a}}},$

CH₂ · CH₂ · COO (CH₂)₂₅ · CH · CH₂ · CH₃ CH₂ · CH₃ · COO (CH₂)₂₅ · CH · CH₃ · CH₃ CH₃ · CH₃ · COO (CH₃)₂₅ · CH · CH₃ · CH₃

RHC CH2 - CH2 - OCOC14 H27
CH2 - CH2 - OCOC14 H27

CH" - CH" - COO (CH") "" - CH - CH" - CH"

CH" - CH" - COO (CH") "" - CH - CH" - CH"

CH" - CH" - COO (CH") " - CH - CH" - CH"

CH" - CH" - COO (CH") " - CH - CH" - CH"

等のエーテル又はチオエーテル等がある。

なお連続層中の有機低分子物質と樹脂母材との割合は重量比で1:0.5~1:16程度が好ましい。樹脂母材の比率がこれ以下になると、有機低分子物質を樹脂母材中に保持した臓を形成

オーパーコート層に用いられるシリコーン構 臓は三次元的親状構造を持ったオルガノポリシ ロキサンで、有機基はメチル基が一般的で、メ チル基を他のアルキル基、アリール基等で監換 することも可能である。

オーバーコート層の厚さは、摩擦係数に影響を与える要因が表面物性に限られるところから 最低1分子あればよく、多くとも3μm程度が 好ましい。3μm以上になると、熱感度が低下 する傾向がある。

以下に本発明を実施例によって説明する。なお「部」及び「%」はいずれも重量基準である。 実施例1

75 μ m 厚のポリエステルフィルム上に

ペヘン酸 4 節 ステアリルステアレート 1 部 塩化ピニル~酢酸ピニル共産合体 13 部 (UCC社製VTHH) テトラヒドロフラン 92 紅

よりなる溶液をワイヤーパーで塗布し、加熱乾 繰して15μm厚の感熱層を設けた。 することが困難となり、一方、これ以上になる と、有機低分子物質の量が少ないため、不透明 化が困難となる。

オーパーコート層形成用の用材としてはトル エンのような芳香族系溶剤が挙げられる。

オーパーコート層に用いられるシリコーン系 ゴムは高重合度のオルガノポリシロキサンを加 破し硬化させたもので、加速することによりオ ルガノポリシロキサン間にメチレン架構が生成 する。

ここで用いられるオルガノポリシロキサンは 全体の有機基のうち殆んどがメチル基で極少量 ビニル基を含有させたメチルビニルポリシロキ サンが一般的である。またメチル基の一部を水 港原子、フェニル基、アリル基などで製換する ことも可能である。

オルガノポリシロキサンを加破、硬化するには加熱、業外線などの放射線原射などの方法を用いる。この場合に硬化剤、無機充填剤を提入することも可能である。

その上に

オルガノポリシロキサン (トーレ・ 10部 シリコーン社製 S D 7226)

触媒 (トーレ・シリコーン社裏 0.1部 SRX 212)

トルエン 49.9部

よりなる組成物を均一に溶解した後、ワイヤーパーで塗布し加熱乾燥して0.5 g m 原のシリコーン系ゴムからなるオーバーコート層を設けることにより、可逆性感熱記録材料を作成した。

実施例1と関様にしてポリエステルフィルム 上に感熱層を設け、その上に

オルガノポリシロキサン 10部 (信蔵シリコーン社製KS779H)

触蛛(信離シリコーン社製PL-8) 0.1部 トルエン 180 0年

よりなる諸被をワイヤーパーで強布し、加無乾燥して0・1 μ m 厚のシリコーン系ゴムからなる オーパーコート層を設けることにより、可逆性 感熱記録材料を作成した。

夹遮例 3

特開昭63-221087(5)

実施例1と開様にしてポリエステルフィルム 上に感熱層を設け、その上に

トルエン 10部

よりなる組成物をワイヤーパーで強布し、加熱 乾燥して 2 μ m 厚のオーパーコート層を設ける ことにより、可逆性感熱記録材料を作成した。 比較例

オーバーコート層を設けない以外は実施例1 と同様にしてポリエステルフィルム上に感熱層 を設け、可逆性感熱記録材料を作成した。

以上のようにして作成した全体が不透明の可逆性感熱記録材料を65℃に加熱して透明化した 後、6ドット/mの薄膜サーマルヘッドを用い て0.3Wでパルス巾を変化させ、白色の画像形成を行なった。これを風色画用紙上に置き、マ クベス濃度計RD514で反射濃度を測定した。 その結果を第2因に示す。

この図から本発明のようにオーバーコート層 を設けることにより、オーバーコート層のない ものよりも20~40%低いエネルギーで阿じ濃度 も得ることができる。

本発明の可逆性感熱記録材料は以上のように シリコーン系ゴム又はシリコーン樹脂のオーパ ーコート層を設けたので、サーマルヘッド等と の密着が良くなり、その結果、従来より熱感度 が向上して鮮明な画像を形成することができる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明可逆性感熱記録材料の記録及び消去原理の説明図、第2 図は実施例及び比較例で作成した可逆性感熱記録材料の印加エネルギーによる反射過度を表わす。

特 許 出 顧 人 株式会社 リ コ ー 代理人 弁理士 佐 田 守 権 外1.2





